# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 07-308186

26.10.1994

(43)Date of publication of application: 28.11.1995

(51)Int.Cl.

C12M 3/04 H01L 51/00 // GO1N 27/327

(21)Application number: 06-287588 (22)Date of filing:

(71)Applicant: KANEGAFUCHI CHEM IND CO LTD

(72)Inventor: MATSUDA TAKFHISA INQUE KAZUHIKO

TANI NOBUTAKA

## (54) TOOL FOR CONTROLLING CELL SEQUENCE AND METHOD FOR CONTROLLING CELL SEQUENCE

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a tool capable of readily controlling a cell sequence in high-accuracy by culturing a cell by the same manner as that of a conventional cell culture and easily forming a cell sequence pattern having extreme fineness and a high resolution.

CONSTITUTION: A cell adhesion surface comprising a cell adhesion polymer is immobilized to a cell nonadhesion surface in a patterned state or a cell nonadhesion surface comprising a cell nonadhesion is immobilized to a cell adhesion surface in a patterned state to provide a tool for controlling a cell sequence, having a sequence pattern composed of the cell adhesion surface and the cell nonadhesion surface. A method for controlling a cell sequence, capable of culturing a cell by using the tool for controlling a cell sequence is provided.



(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出辦公開番号

特開平7-308186 (43)公開日 平成7年(1995)11月28日

(51) Int.CL\* 徽川記号 庁内整理番号 ΡI 技術表示部所 C12M 3/04 HOIL 51/00

# G 0 1 N 27/327 HO1L 29/28 G01N 27/30

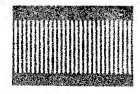
851 審査開求 有 商求項の数3 FD (全 6 頁)

(21)出顧番号 特類平6-287598 (71)出席人 000000941 (62)分割の表示 特闘平1-141954の分割 籍源化学工業株式会社 (22)出頭日 平成1年(1989)6月3日 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号 (72) 研购者 松田 武久 大阪府箕面市栗生外院244-1、B-512 (72)発明者 井上 和彦 兵球県神戸市須磨区横尾8丁目1-1、42 -504(72)発明者 谷 紋季 大阪市阿倍斯区文の里4丁回17-29 (74)代理人 弁理士 朝日奈 宗太 (外1名)

#### (54) 【発明の名称】 補助の配列制御用具および機能の配列制御法

#### (57)【要約】

【目的】 従来の細胞絶養と同様にして絶養を行なって 容易に精度の高い細胞配列制御をすることができ 極め て敵細かつ高解像度の細胞配列パターンを容易化形成す ることができる細胞の配列制御用具をうる。 【構成】 細胞非接着性表面に、細胞接着性高分子より なる細胞接着性表面がパターン状に固定化されてなる、 または細胞接着性表面に、細胞非接着性高分子よりなる 細胞非接着性表面がパターン状に固定化されてなる、細 **施接着性表面および細胞非接着性表面よりなる配列パタ** ーンを有することを特徴とする細胞の配列は100円目。お よび前記細胞の配列制御用具を用いて細胞を培養すると とを特徴とする網路の配列制御法。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 細胞非接着性表面に、細胞接着性高分子 よりなる細胞接着性表面がバターン状に固定化されてな る。細胞接着性表面および細胞非接着性表面よりなる配 列バターンを有することを特徴とする細胞の配列制御用

【請求項2】 細胞接着性表面に、細胞非接着性高分子 よりなる細胞非接着性表面がパターン状に固定化されて なる。細胞接着性表面および細胞非接着性表面よりなる 配列バターンを省することを特徴とする細胞の配列制御 19 たは諸求項2記載の細胞の配列制御用具を用いて細胞を

「請求項3 」 請求項1または請求項2即載の網絡の配 列制御用具を用いて細胞を培養することを特徴とする細 際の配列制御法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、細胞の配列制御用具お よび細胞の配列制御法に関する。

[0002]

の急激な進歩とともに、細胞を用いた超小型バイオセン サー、スイッチング素子、バイオリアクター、ハイブリ ッド型人工機器、さらにはニューロコンピューターなど が注目を集め、とれらの開発が活発に行なわれている。 【0003】細胞を望むように配列させ、しかもその機 能を維持させておくことは難しく、緩抑を用いたデバイ ス実現の一つの降量となっている。緩跑を望むように配 列させて回路線を形成させるというような細胞の配列制 御技術は、これらのデバイス実現のための大きなキーテ クノロジーとなりうる。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】細胞の配列を副御する 試みとしては、インクジェットプリンターを用いて細胞 接着性蛋白質であるフィブロネクチンを塗布してバター ンを形成し、この上で細胞を培養させた例があるが、解 **後度がわるく不均一であり 後細加工には適していな** 

【0005】また、最近、人工的な凹凸面を用いて締経 細胞シナプス成長の方向調御を試みた例があるが、望む ような配列を形成させるまでには至っていない。 [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、とのよう な事状に組み 緩勝の配列を容易に緩縮する方法につい て鋭意研究を重ねた結果、緩臨接着性表面および細胞非 **接着性表面よりなる配列バターンを有する材料表面上で** 個胞を培養することにより、細胞の配列が容易に副御で きること、細胞接着性表面および細胞非様者性表面より なる配列パターンを有する細胞の配列制御用具が、特定 の工程を経て容易に製造できることを見出し、本発明を 完成するに至った。

【0007】すなわち、本発明は細胞非接着性表面に、 細胞接着性高分子よりなる細胞様者性表面がパターン状 に固定化されてなる、細胞接着性表面および細胞非接着 伴表面よりなる配列パターンを有することを特徴とする 細胞の配列制御用具 (請求項1)、細胞接着性表面に、 細胞非接着性高分子よりなる細胞非接着性表面がバター ン状に固定化されてなる 細胞接着性表面および細胞非 接着性表面よりなる配列バターンを有することを特徴と する細胞の配列劇御用具(請求項2)および請求項1ま **密養することを特徴とする細胞の配列制御法 (請求項** 3) に関する。

[0008]

【実施例】本発明の細胞の配列制御用具は、バターン化 した細胞接着性表面と細胞非接着性表面とが本発明の細 腔の配列制御用具となる材料の表面に形成されたもので ある。

【0009】前記細胞接着性表面とは、カルボキシル基 やアミノ基などの電荷を育する宮能基および(または) 【従来の技術】近年、細胞工学、LSI 技術、医工学など 20 RQDS(Arg-G)v-Asp-Ser) のような細胞接着性ペプチドを 導入した表面、または細胞接着性を有する高分子を固定 した表面をいう。

> 【0010】前記カルボキシル基やアミノ基などの官能 基は、本発明の配列制御用具となる材料表面をプラズマ などの放射線で処理することにより導入することができ る。との際の前記材料としてはプラスチック製の培養用 皿 フィルム、チューブなどを利用しろる。

【0011】前記細胞接着性を有する高分子の具体例と しては、たとえばポリアクリル酸、ポリビニル硫酸、ポ 30 リスチレンスルホン酸、ポリアリルアミンなどの電荷を 有する合成高分子、コンドロイチン繊酸、デルマタン硫 酸、デキストラン硫酸、ケラタン硫酸、ヘパラン確認、 ヒアルロン酸、キチンなどの電荷を有する多種類、コラ ーゲン、ゼラチン、フイブロネクチン、ハイドロネクチ ンなどの細胞接着性蛋白質、さらには細胞接着性薬白質 や縄蛇接着性ペプチドを固定した合成高分子などがあげ ちれるが、これらに限定されるものではない。これらは 単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。 【0012】また、前記細胞非接着性表面とは、接触角

40 が 100度以上の疎水性表面、または電荷を有さず接触角 が50度以下の報水性表面をいう。

【0013】前記線水性表面の具体例としては、たとえ ばポリテトラフルオロエチレン、シリコーンなどから形 成された表面があげられるが、これらに限定されるもの ではない。

【0014】また、前記接触角が50度以下の親水性衰雨 の具体例としては、電荷を持たない額水性高分子よりな る表面、たとえばボリビニルアルコール、ポリエテレン グリコール、ポリアクリルアミド、ポリジメチルアクリ 50 ルアミド、ボリヒドロキシエチルメタクリレート さら

にはこれらを構成する単層体の共貢合体。 セルロースな どがあげられるが、これらに限定されるものではない。 【0015】さらに、本発明の細胞の配列制御用具を影 成しうる素材としては、たとえば各種プラスチック、ガ ラス、金属などがあげられ、すでにデバイスとして用い られているたとえば培養用皿、半導体基盤などの材料も 利用できる。

【0016】つぎに前記細胞の配列制御用具の製法につ いて説明する。

【0017】まず第1の製法として、細胞接着性表面も 19 ものではない。上記アジド番には、たとえはカルボニル よび細胞非接着性表面よりなる配列パターンを

(1) 感光性を育する細胞非接着性親水性高分子を細胞接 着件表面に塗布もいくは吸着させて存在させる工程。 (2)(1)でえられた表面上に望む配列バターンを有するフ ォトマスクを設置してパターン概念する工程および (3) 洗浄により晩像し、細胞非接着性親水性高分子より

なる像を細胞接着性表面に形成させる工程 を経て形成する方法を説明する。

【0018】第1の製法においては、たとえば細胞非接 性高分子が、該高分子と2個以上のアジド基を有する化 台物とからなる組成物を本発明の細胞の配列制御用具と なる細胞接着性表面に存在させたのち、光解射すること により、細胞接着性表面に容易に固定される。また、前 記高分子に直接アジド基を導入したものを用いることも できるが、アジド基を導入する特別な操作が不要な点お よび現像時の未反応物の除去が容易な点で、該高分子と 2個以上のアジド基を有する化台物よりなる組成物を用 いるのが好きしい。

【0019】前記2個以上のアジド華を有する化合物と しては、たとえば第1歳に示すような一般のビスアジド 化合物、1分子中に2個以上のアジド草を導入したアジ 下化ポリマーなどが利用できるが、これらに限定される アジド (R-CON, )、スルホニルアジド (R-SO N。)、芳香族アジド

[0020]

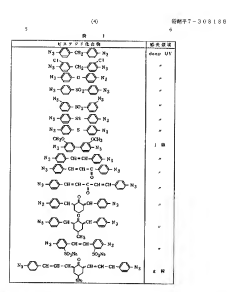
[化1]

$$(N_3)$$

などがあるが、安定性のよい芳香族アジドまたはスルホ ニルアジドが好ましい。また、より長波長域の光でナイ 着性親水性高分子、好ましくは前記電荷を鈴たない親水 20 トレンに転化できる点で、ニトロ基のような電子吸引性 置換基を有する芳香族アジド、1線またはは線感光性の ビスアジド化合物がさらに好ましい。

[0021]

[表1]



該高分子は、アジド基が光照射により転化したナイトレ ン量が、細胞接着性表面および該高分子に対して、たと えば次式に示すような化学反応、すなわち、水素引抜き 反応(1) 、二重結合への付加やC-H結合への挿入(2) \* \* 、およびカップリング反応(3) を行なうことにより固 定される。

[0022] [(£2]

R-N·+R'H→R'+R-NH→R-NH~R' (1)

(2)

 $2R - N \rightarrow R - N = N - R$ 

なお、ナイトレン基はきわめて反応性が高いため、上記

の反応以外の反応による結合が生じるばあいもある。ま た。上記反応が該高分子間に生じ、架橋が生じるばあい があるが、これにより該高分子がより安定的に細胞接着

前途のごとく細胞接着性表面に結合していなくても、皮 膜として付着し固定されていてもよい。

(8)

【0023】該高分子と2個以上のアジド基を有する化 台物よりなる組成物を細胞接着性表面に存在させる方法 怪表面に固定されるばめいがある。さらに、該高分子が 50 としては、該組成物をメタノールのような揮発性有機窓

様に溶解または影響し、この液を細胞接着性表面に、塗 布または憤霧したのち乾燥し、該組成物の薄層を細胞接 着性表面に形成させる方法。該領戒物の水溶液またはコ ロイト溶液と細胞接着性表面とを接触させ、細胞接着性 表面に吸着させる方法などがある。これらのなかでも均 質な薄層がえられる点で、 揮発性有機溶媒の癌液を用い てキャスト製機する方法が好ましい。

【0024】また、2個以上のアジド葉を有する化合物 を網絡接着性表面に存在させたのち、その上に該高分子 を存在させてもよい。

【0025】前記光昭新に用いる光瀬としては 高圧水 銀灯、低圧水銀灯、超高圧水銀灯などの各種水銀灯、エ キシマレーザーなどがあるが、長波長域で感光可能なア ジド化合物を用いるばあいは、フィルターにより短波長 城をカットすることにより、短波長線外線による貯高分 子や材料表面への影響を軽減することができる。これは 蛋白質などの領水性高分子を用いるばあいとくに好まし Ls.

【0026】また、ナイトレン基の反応は極めて短時間 で完了するため、蘇光時間は5分以内でよい。

【0027】バターン露光の方法は、バターンを育する フォトマスクを設置した上より光照射する方法。エキシ マレーザーによるリソグラフィーを利用する方洋などが ある.

【0028】一方、細胞の配列制御用具の第2の製法 は、前記第1の製法の(1) の工程において、感光性を有 する細胞非接着性親水性高分子を細胞接着性表面に塗布 もしくは吸着させるかわりに、感光性を育する前記細胞 接着性親水性高分子を細胞非接着性表面に途布もしくは 吸着させるほかは、第1の製法と同様にして製造する方 30 真のスケッチ団である。 法である。

【10029】第2の製法によれば、たとえば前記細胞接 着性を有する高分子が、該高分子と2個以上のアジド基 を育する化合物よりなる組成物を本発明の細胞の配列制 御用具となる細胞非様者性表面に存在させたのち 光昭 射することにより、細胞非接着性表面に容易に固定され

【0030】前記のごとく製造される細胞の配列制御用 具を用い、常法により細胞を培養することにより 細胞 微細パターンを形成することができる。

【りり31】えられた微緩パターンは、超小型バイオセ ンサー、スイッチング素子、バイオリアクター、ハイブ リッド型人工臓器などの製造、さらにはニューロコンピ ューターなどの開発に有用である。

[0032] つぎに実施例を用いて本発明をさらに詳し く説明するが 本発明はとれらに限定されるものではな

[0033]実施例1

N. N-ジメチルアクリルアミドモノマー ((株) 興人 50 -ン課光した。

製)をアセトン中、退酸化ベンゾイルおよびN、Nージ メチルーpートルイジンをレドックス系開始剤として重 合し、ポリ (N、N-ジメチルアクリルアミド) (以 下. PDMAA といろ)をえた。

【0034】えられたFDMAA 95部 (重量部、以下間様) に対して、ビスアジド化合物である4、41 -ジアジド スチルベン-2、2′-ジスルホン酸ソーダ5部を混合 したものをメタノールに溶かし、 0.1% (重音% 以下 同様) 溶液とした。

10 【0035】との窓液を、組織培養用ポリスチレンシャ ーレ (コーニング(CORNENG) 社製) 上に給下し、キャス ト製験して風乾し、厚さ数十mmの順を形成したのち、こ の上に図3に示すような開孔部と非開孔部とからなる-対の幅が 250μ m であるスリットを育するフォトマスク をセットし、高圧水銀灯を用いて30秒間パターン露光し た。なお、図3はフォトマスクの写真のスケッチ図であ ъ.

【0036】つぎにメタノール、水で充分洗浄して現像 し、PDMAA およびシャーレ表面よりなる微細パターンを 20 形成したシャーレをえた。

【0037】とのようにしてえたシャーレに、牛血管内 皮細胞を搭種し、15%子牛血清(FCS)を含むDMFM(Dulbe cco's Modified Eagle's Medium)を培地として用い、37 \*CのCO、インキュベーター内で培養したところ、内皮 細胞はFDMAA 非固定部(非異光部)のみに選択的に伸展

増殖し、図1および図2に示す細胞の配列パターンが えられた。図1は染色された細胞の配列パターンの写真 (倍率は図3のもとになる写真と同じ)のスケッチ図、 図2は図1のもとになる写真よりもまらに拡大された写

[0038]実験例2

実施例1のばあいと間様にして調製したビスアジド化合 物を含むPRMA の 0.1%メタノール溶液を、ポリスチレ ンシャーレ上に適下し、キャスト製造して風飲したの ち、高圧水銀灯を用いて熱外線を照射し、PDMAA を光圀 定したシャーレ(以下、PDMA シャーレという)をえ

【10039】N、Nージメチルアクリルアミド80級とア クリロキシコハク酸イミド (国産化学製) 20部よりなる 配列を容易に制御でき、μmオーダーまでの高解像度の 46 共重合体とフィブロネクチンとを、リン酸緩衝波(phg. 5)中で反応させ、フィブロネクチンを固定したN、N-ジメチルアクリルアミド共重合体(以下、FN-PDMAAとい う)をえた。

> 【0040】FN-FEMMA 95 部に対してビスアジド化合物 5部を混合したものをメタノールに溶かし、 0.1%溶液 とした。

> 【①①4】】えられた溶液をFDMAA シャーレ上にキャス ト製膜して風乾し、厚さ数十nmの膜を形成したのち、フ ォトマスクをセットし、高圧水銀灯を用いて30秒間パタ

特勝平7-308186

【0042】つぎにメタノール、水で充分洗浄して現像 し、FN-PDMAおよびPDMA シャーレ表面よりなる微細パ ターンを形成したシャーレをえた。

【0043】 このようにしてえたシャーレを用いて実施 例1のばあいと同様にして、牛血管内皮細胞を情報した ところ、内皮細胞は、FN-FDMA固定部(選光部)のみに 選択的に伸展・増殖し、緩陥による配列パターンがえら れた。

### [0044]

[発明の効果] 本発明の経験の必労順が明果は、観控の 10 スケッチ配である。 付着の有限の選択性がよく、これを用いることとより。 従来の個別改要と同様にして始身を行なって容易に情度。 の高、細胞辺別順順をすることができ、接めて溶動かつ 高解算度の個部位別形がランを容数と形数することかでは、な写真と同じ、

10 \*\*&&.

[0045]本発明は、各種細胞機能を応用した起小型 バイオセンサー、スイッチング素子、ハイブリット送入 加騰、バイオリアクケー、エーロコンピュージーム との関発に大きく買款するものである。また、繊細師 維料に達せとの細胞機能の研究においても応用できるも のである。

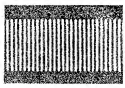
#### 【図面の簡単な説明】

【図1】図1は染色された細胞の配列バターンの写真の スケッチ図である。

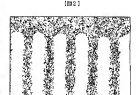
【図2】図2は図1のもとになる写真よりもさらに拡大 された写真のスケッチ図である。

【図3】図3はフォトマスクの写真(倍率は図1のもとになる写真と同じ)のスケッチ図である。

[図1]







http://www4.ipdl.inpit.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/N...